(9) 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 126820

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)5月30日

A 61 K 9/10

3 2 7

6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

**匈発明の名称** 外皮用リポソーム製剤

②特 願 昭61-273673

②出 願 昭61(1986)11月17日

⑫発 明 者 鹿 子 木 宏 之

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑩発 明 者 浅 賀 良 雄

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研

究所内

⑪出 願 人 株式会社資生堂 東

東京都中央区銀座7丁目5番5号

明 細 寶

1. 発明の名称

外皮用リポソーム製剤

2. 特許請求の範囲

水難溶性抗菌剤を含有することを特徴とする外 皮用リポソーム製剤

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は新規な外皮用リポソーム製剤に関する。 更に詳しくは、複合脂質を用いて製造されるリポソームに水難溶性の抗菌剤を含有してなる安定性、 抗菌効果の優れた外皮用リポソーム製剤に関する。 (従来の技術)

従来から、白癬菌などの真菌類およびプロピオニバクテリウム アクネス(Propionibacterum a cnes)に代表される嫌気性ジフテロイドなどの菌類が原因および増歴因子となる、例えば、水虫、タムシ、ニキビ、アクネ、フケなどの様な疾病等があり、これらの疾病等を治療する薬が種々開発されている。その1つとして、種々の抗菌剤が用

いられており、上記原因菌に対して効果を発揮している。

抗菌剤を冶療薬として用いるためには、一般的には、軟膏、水溶液、水分散液等の形態にした製剤として用いているが、これらの抗菌剤の中には水難溶性のものが多く、使用性が良く、安定で、薬効が十分発揮される製剤を作るのに多大な苦労を要していた。

(本発明が解決しようとする問題点)

即ち、製剤化した時に配合した薬剤が経時によって結晶として析出する。析出を防ぐために活性剤や油分を共存させて薬剤の溶解性を高めると、皮脂への薬剤の分配が低下し、薬剤活性が十分に発揮できなくなってしまうといった問題点が生じ、抗菌剤を使用性が良く、効果を落とすことなく製剤に安定配合することが当薬界の重要な課題であった。

(問題点を解決するための手段及びその作用)

本発明者等は上記問題点を解決すべく鋭意研究 を重ねた結果、水難溶性抗菌剤をリポソームに含 有してリポソーム製剤を得ることにより、経時による薬剤結晶の折出がなく、また皮脂への分配が高まり、原因菌に対する優れた抗菌効果を発揮することが分り、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は水難溶性抗固剤を含有する ことを特徴とする外皮用リポソーム製剤を提供す るものである。

以下、本発明の構成について群述する。

本発明でいう外皮用リポソーム製剤は、複合脂質を用いて製造されるリポソーム中に水難溶性抗菌剤を含有してなる外皮用リポソーム製剤である。 該リポソームとは複合脂質のラメラ暦により形式された小胞体であり、 水難溶性抗菌剤はリポソームを形成するラメラ相中に含有される。 また、これら抗菌剤はラメラ相表面に化学的および物理的に吸着されることもあり、 本発明では上記 2 通りの場合と併せて「含有」と称する。

リポソームの調製法は、常法のいずれかを用いてもよく、例えばポルテクスィング法、ソニケー

ション法、プレベンクル法、エタノール注入法、フレンチプレス押出法、コール酸除去法、トリトンX - 100パッチ法、Ca<sup>2+</sup>融合法、エーテル注入法、アニーリング法、凍結融解融合法、W/O/Wエマルジョン法、逆相蒸発法等多くの方法があげられるが、これらのいずれの調製法を用いてもよく、これらに限定されるものではない。

本発明のリポソーム製剤の製造に用いられる複な、サファンは、例えば、レシチンゴミミリン、エリリン、スフィンゴミミリストインをの天然リン脂質、ジュステアルレンチン、ジボール・カースをはいれて、グルカーというが、カーシーとは、グルカーというが、カーシーとは、グルカーというの合成値脂質、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・シーとは、カール・カーの一点がある。

4級アンモニウムとセチルアルコールなどの n ー 高級アルコールの混合体あるいは天然由来のレシチンの不飽和炭素鎖を水素により飽和とした水添レシチン等が挙げられる。本発明においてはこれらの内から任意の一種又は二種以上が選ばれて用いられる。

リポソームの分散安定性を高めるために複合脂質ラメラ相に荷電を持たせることが望ましい。この場合、負電荷を持たせるときは上記のホスファチジルセリン、ジセチルホスフェートなどの負電荷を持つ脂質を、正電荷を持たせるときは上記のステアリルでミンなどの正電荷を持つ脂質を用いればよい。

本発明のリポソーム製剤の安定化のために、さらにリポソーム中にステロールを配合することができる。かかるステロールとしては、例えばコレステロール、βーントステロール、スチグマステロール、カンペステロールまたは植物材料から抽出されるステロールの混合物等が挙げられる。

※本発明で用いる水難溶性抗菌剤の中には、水難

溶性抗真菌剤も含有され、抗菌剤の例としては例 えば、パラクロロメタクレゾール、パラクロロメ タキシレノール、イソプロピルメチルフェノール、 レゾルシン、オルトフェニルフェノール、パラオ キシ安息香酸エステル、チモール、ヒノキチォー ル、ヒドロキシベンプサチオールなどのフェノー ル類、安息香酸、サリチル酸、デヒドロ酢酸、ソ ルピン酸、ホウ酸などの酸類、ヘキサクロロフェ ン、2、4、4 1 トリクロロー2 1 ーハイドロキ シジフェニルエーテル、ピチオノール、ジクロロ フェンなどのハロゲン化ピスフェノール類、3. 4 . 4 'トリクロロカルバアニリド、3ートリフ ルオロメチル4.4'-ジクロロカルバニリド、 3. 4 ', 5 - トリプロモサリチルアニリド、ゥ ンデシレン酸モノエタノールアミド、クロルアセ クミドなどのアミド類および塩酸クロルヘキシジ ン、1-ハイドロキシピリジン-2-チオン、イ ミダゾイルウレア化合物、N-トリクロロメチル、 メルカプトー4-シクロヘキセン1.2ジカルボ キシイミドなどがあげられる。また、水難溶性抗

真菌剤としては例えば、トルナフテート、イミグ ゾール、クロトリマゾール、ミコナゾール、ケト コナゾールなどがあげられる。

リポソーム製剤中の水難溶製抗菌剤の配合量は特に限定されないが、一般的には製剤全量中の 0.001~20重量%配合することが望ましい。また、概当量の薬剤をリポソームに安定包埋させるためには、薬剤の量が、複合脂質と薬剤混合中の薬剤量として0.002~40重量%を占めるのが好ましか、薬剤によっては、10重量%以上の配合では、リポソームによる薬剤包埋が困難となり結晶として折出してしまい好ましくない。このため、さらに好ましくは5%以下であることが望ましい。

また、リポソーム製剤安定化のために、必要に応じてさらに配合されるステロールの配合量は、 上限 50% までで好ましくは 0.001 ~ 30重量%である。

本発明のリポソーム製剤はリポソームの形態を 破壊しない成分であれば、通常の医薬品、化粧品 (医薬部外品を含む) 等に配合される一般的な成

ロークリーエバボレーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ底壁に複合脂質膜を得た。これを真空デシケータ中で2時間乾燥しクロロホルムを完全に留去した。これにリン酸緩衝液(PH 7・4)10mlを加え、50℃で30分水和させた後、ボルテックスミキサーにより激しく振とうすることによりフラスコ底壁に形成した上記複合脂質膜を完全に分散せしめて粒径0.1~数μmのリボソームを形成させ、リボソーム分散液とした。

# 実施例 2

50mlナス型フラスコ中で卵黄レシチン1.0g、ジセチルホスフェート50mgおよび2.4,4'トリクロロ2'ーハイドロキシジフェニルエーテル10mgをジェチルエーテル6mlに溶解した後、リン酸緩衝液2mlを加え、これに超音波を照射することが設めていまり、これに超音波を照射することがあるこれを超いてジェチルエーテルを開いてジェチルエーテルを留去して、濃厚な粒径0.1~1.0μmのリボソーム分散液を得た。本分散液は、こ

分を配合できる。

#### (発明の効果)

本発明のリポソーム製剤は、経時で安定であり、これを皮膚表面に塗布することにより、リポソーム自体は経皮吸収されることはないが、薬剤の皮脂への分配を高め局所における薬剤濃度の増大をもたらし充分な効果が発揮される。

本発明により、より少ない薬剤量で従来と同様の効果が期待できる。また、リポソーム製剤自身の安全性も高い。

#### (実施例)

次に本発明の一層の理解のために、実施例をあ げて更に詳細に説明するが本発明をこれらの実施 例によって限定するものではないことはいうまで もない。

#### 実施例1

50mlナス型フラスコ中でジパルミトイルレシチン0.63g、コレステロール0.32g、ジセチルホスフェート50mgおよび3, 4, 4 'トリクロロカルパアニリド10mgをクロロホルム10mlに溶解した後、

れを適度に希釈することができる。

#### 実施例3

実施例1に準じて、後述表1に示す各濃度の3、4、4 トリクロロカルバアニリドを含有するリポソーム製剤を得た。また、リン脂質としてジパルミトイルレシチンに替えて、水添レシチンを含有したリポソーム製剤を得た。

#### 比較例1

実施例3と同濃度の3、4、4 'トリクロロカルバアニリドのエタノール溶液を得た。

実施例 3 で得たリポソーム製剤と、比較例 1 のエタノール溶液との抗菌効果をペーパーディスク法により評価した。

即ち、あらかじめスタフィロコッカス アウレウス (Staphylococcus aureus ) FDA209P 株を10<sup>S</sup> / m1程度均一に分散させた肉汁寒天培地に皮膚表面をモデル化するために皮膚表面の皮脂盤に相当する皮脂類似油分のエマルジョンを混入させた培地を重層固化させる。リポソーム製剤およびエタノール溶液 100μ ℓ をしみこませた直径 8 mmのト

- ョーろ紙を、上記培地の上部に接触させ、30℃ 24時間培養する。抗菌剤が有効に作用している範囲は菌の増殖が阻止される。この阻止帯の直径から抗菌効果を評価した。

# 表 1

3. 4 IJ (9		0	0.0025	0.005	0.01	0.02
実施	ジパルミト イルレシチ ン 水添 レシチ	N.D.	8.0	8.5	9.5	11.0
(A) 3	ン 水添 レシチ ン	N.D.	9.0	9.0	11.0	11.5
比較	Q (51) 1	N.D.	N D	N D	8 0	0 6

(N.D.: 阻止帯検出されず) (単位 mm) 表 1 から明らかなように、本発明によるリポソーム製剤は、エタノール溶液による薬剤単独塗布より強い抗菌作用を示し優れた剤型であることが分る。

# 実施例 4

50mlナス型フラスコ中で水添レシチン2.8g、コレステロール1.2gおよび3,4,4 トリクロロ

カルバアニリド40mgをクロロホルム20mlに溶解した後ロータリーエバポレーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ底壁に複合脂質膜を得た。これを真空デシケータ中で2時間乾燥しクロホルムを完全に留去した。これに、イオン交換水13.96gを加え、60℃に加熱しホモミキサーにより複合脂質膜を完全に分散せしめてリポソームを形式させた。この分散液にさらに1.3ープチレングリコール2gを加えた後1%ヒアルロン酸水溶液では変2に示す各濃度に希釈してリポソーム分散ゲル製剤を得た。

上記溶液にスタフィロコッカス アウレウス (Staphylococcas aureus) FDA209P 株を10<sup>s</sup> / ml接種しその殺菌力を溶液 1 ml中の関数変化から評価した。

(以下余白)

表 2

			実施例	4			マーム (-	-)
トリ	4. 4 クロロカ アニリド		0.01	0.05	0.1	0.01	0.05	0.1
時間					-			
0	hrs	7.6×10 <sup>5</sup>	5.3×10 <sup>5</sup>	3.9×10 <sup>5</sup>	2.2×10 <sup>5</sup>	7.5×10 <sup>5</sup>	4.2×10 <sup>5</sup>	3.4×10 <sup>5</sup>
1.5		6.3×10 <sup>5</sup>	4.6×10 <sup>5</sup>	2.1×10 <sup>2</sup>	< 102	5.4×10 <sup>5</sup>	5.1×10 <sup>4</sup>	4.6×10 <sup>4</sup>
5		7.1×10 <sup>5</sup>	3.3×10³	<10	<10	4.1×10 <sup>4</sup>	7.2×10³	< 10 <sup>2</sup>
24		4.9×10 <sup>4</sup>	<10	< 10	<10	< 102	< 102	<10

(単位 cells /ml)

妻 2 から明らかなように、本発明によるリポソ - ム製剤は、ゲル製剤にして薬剤 0.01 %という 低濃度で十分に殺菌能を有することが分る。

### 実施例5

50mlナス型フラスコ中でジパルミトイルレシチン2.8g、コレステロール1.2gおよびトルナフテート0.4gをクロロホルム20mlに溶解した後、ロータリーエバポレーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ底壁に複合脂質膜を得た。

これを真空デンケータ中で 2 時間乾燥しクロロホルムを完全に留去した。これにイオン交換水 10.6 gを加え、60℃に加熱しプローブタイプの超音波乳化機により複合脂質を完全に分散せしめて粒径300Aの微小なリポソームを形成させた。この分散液にさらに 1 %ハイピスゲル溶液 5 g を加えて、リポソーム分散ゲル製剤を得た。

# 実施例6

50mlナス型フラスコ中でジパルミトイルレンチン6.9g、ガラクトシルセラミド1.0g、ジセチルホスフェート0.1gおよびヒノキチオール3.0gをクロ

ロホルム 10mlに溶解した後、ロークリーエバボレーターを用いてクロロホルムを留去し、フラスコ 底壁に複合脂質膜を得た。これを真空デンケータ中で 2 時間乾燥しクロロホルムを完全に留去した。これにリン酸緩衝液(PH 7.4) 10mlを加え、70℃で20分水和させた後、ボルテックスミキサーにより激しく振とうすることによりフラスコ底壁に形成した上記複合脂質膜を完全に分散せしめて粒径0.1~数μmのリボソームを形成させ、リボソーム分散液とした。

#### 実施例7

大豆レシチン2.0g、グルコシルジパルミトイルグリセロール0.5g及びクロトリマゾール0.001gをエタノール5gに溶解して後、イオン交換水70g 中に激しく攪拌しながら滴下し、粒径約0.1 μmのリポソーム分散液を得た。

特許出願人 株式会社 資 生 堂

# 手続補正曹

昭和62年2月23日

特許庁長官 黒田明刈



- 事件の表示 昭和61年特許願第273673号
- 2. 発明の名称 外皮用リポソーム製剤
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都中央区銀座指丁目 5.番 5 号

名称

(195) 株式会社

生 堂

代业者

4. 補正命令の日付

自発

5. 補正により増加する発明の数

0 発明

6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の



# 7. 補正の内容

- (1) 明細書第3頁第19行目に「常法のいずれか」 を」とあるを「常法のいずれを」と補正する。
- (2) 明細書第4頁第14~15行目に「ジガラクトシルジグレセリド」とあるを「ジガラクトシルジグリセリド」と補正する。
- (3) 明細書第4頁第19行目に「マルトシルジパルミトイル」とあるを「マルトシルジパルミトイルグリセロール」と補正する。
- (4) 明細書第9頁第16行目に「エマルジョ」と あるを「エマルジョン」と補正する。
- (5) 明細書第14頁第14行目に「 300A」とある を「 300A」と補正する。

# 19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-204413

®Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)8月14日

A 61 K 31/415 9/127

ADZ

7475-4C 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

公発明の名称 抗真菌外用製剤

②特 頭 平1-24640

②出 頭 平1(1989)2月2日

⑫発 明 者 河 野 賢 治 愛知県名古屋市西区鳥見町2丁目130番地 日本メナード

化粧品株式会社中央研究所内

⑩発 明 者 中 田 悟 愛知県名古屋市西区鳥見町2丁目130番地 日本メナード

化粧品株式会社中央研究所内

⑪出 願 人 有限会社野々川商事 愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番24号

明 細 書

1. 発明の名称

抗真菌外用製剤

2. 特許請求の範囲

抗真菌剤を内胞したリポソームを主剤成分として配合したことを特徴とする抗真菌外用製剤

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗真菌外用製剤に関する。 さらに詳しくは、抗真菌剤をリポソーム化し主剤成分として含有することにより、 安全性が優れ、皮膚局所投与の際、その経皮吸収を高め、皮膚の衰皮、真皮に薬物が貯留する抗真菌外用製剤に関するものである。

〔従来の技術〕

抗真菌外用製剤としては、ウンデシレン酸、サリチル酸、ヨウ素、トルナフタート、クロトリマソール、シッカニンなどを含有する、クリーム剤 液剤などが知られている。

(発明が解決しようとする問題点)

抗真菌外用製剤を経皮投与する場合、皮膚角質層のパリヤー機能のため薬物のには、皮膚外ののなり、 分な薬効は期待できない。実際には、皮膚外のの寄生部位が皮膚角質層に留まる、表在性白力を設める。 を作自癖には全く無効である。そのため、一皮皮膚を性白癬には全く無効である。そのため、一皮皮皮のように思からない。 方に関節があり、有効な手段は見つかっていない。

[問題を解決するための手段]

この様な事情に鑑み、本発明者らは、 鋭意研究を重ねた結果、 抗真菌剤をリポソーム化して主剤成分として配合することにより、 皮膚透過性が良く、 薬物が角質層だけでなく、 表皮 真皮にまで達し、 表在性真菌症だけでなく、 突在性真菌症にも優れた治療効果を発揮することを認め本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、抗真菌剤を内腔したリポ ソームを主剤成分として配合した抗真菌外用製剤 に関するものである。

本発明のリポソームは、抗真菌剤を溶媒に溶解したもの、リン脂質及び水の3成分に超音波をかけて得られる。このリポソームはリン脂質の二分子膜の一重層あるいは多重層から成る球状の小胞体で、 抗真菌剤がリン脂質の膜中または小胞体内に取り込まれた状態(内胞)となる。

抗真菌剤を溶解する溶媒にはアルコールや多価

抗真菌剤のマウスに対するLD。は、いずれも 1000mg/kg以上であった。

# (実施例)

次に実施例により本発明を更に説明するが、本 発明はこれにより限定されるものではない。 処方 中の数字は重量%を示す。 アルコールなどが挙げられる。 アルコールとしては、エタノール、プロパノール、イソプロパノールルなどであり、多価アルコールとしてはポリエチレングリコール300、 ガリエチレングリコール プロピレングリコールなどが挙げられる。 その他にもミリスチン酸イソプロピル、クロタミトン、アセトン、メチルエチルケトンなどが挙げられる。

また、リボソーム化にはこれ以外にVortexミキサー法 薄膜法 界面括性剤除去法 注入法 フレンチブレス法 逆相蒸発法などがあり、抗真菌剤の性質に合わせて適宜遊択して、リボソームの安定化の目的でコレステロール グルコース アミノ酸 高級アルコール 非イオンク の まんだ できる いくない はいられる リン脂質 とび を がん なり い 所質 卵質リン脂質 水素 添加 大豆リン脂質 、水素 添加卵質リン脂質 、 合成リン脂質 などであり、

実施例ー1 クリーム

<b>(</b> ) ×	7	7	ラ	ン														9.	0
② ス	7	7	ij	ル	7	ル	7	_	N									٥.	5
(3) t	チ	ル	7	N	J	_	N											٥.	5
<b>⊕</b> #	IJ	<b></b>	*	シ	ェ	Ŧ	<b>1</b>	ン	(	2	0	)	ソ	ル	۲	Þ	ン		
ŧ	,	ス	テ	7	V	_	ŀ											1.	5
<b>⑤</b> ン	ル	۲	g	ン	ŧ	,	オ	レ	x	_	۲							2.	3
<b>⑤</b> ₹	IJ	ス	Ŧ	ン	鮻	¥	1	チ	ル	۴	デ	シ	n					8.	5
Ø 9	t	IJ	ン															4.	0
<b>®</b> ##	製	水															3	3.	8
9 1	۵	g	Ē	۲	ン													5.	0
<b>の</b> ポ	IJ	ェ	Ŧ	レ	ン	ŋ	ŋ	=	-	ル	4	0	0					5.	0
4 CD	ル	ナ	フ	夕	_	۲												3.	0
<b>砂</b> 水	紫	栎	加	大	豆	y	ン	脂	U									9.	0
<u> </u>	N	水															1	7.	9

合計 100.0

成分のトルナフタートを、成分ののに溶解した ものを、成分ののに加え、超音波撹拌してリポソ ームを調製する。

成分①~⑦を80℃に加熱溶解後、予め80℃

合計 100.0

に加熱溶解した成分®を加え乳化し、 30℃迄冷却する。 これに成分®~®で調製したリポソームを添加し、 撹拌混合するとクリームが得られる。

#### 実施例-2 液剤

<b>の</b> エタノール	5.	0
②精製水 ·	5`3.	5
③ エタノール	1 0.	0
④クロトリマソール	1.	0
⑤ 水 素 添 加 大 豆 リ ン 脂 質	7.	0
⑥精製水	2 3.	5

合計 100.0

成分③に成分④クロトリマソールを溶解したものを、成分⑤に成分⑤を70℃加熱溶解した中に加え、超音波撹拌してリポソームを顕製する。次いで、成分①②を加えて得られる。

# 実施例 - 3 液剤

⊕エタノール	1 0.	0
②グリセリン -	4.	0
③ 1、 3 - ブチレングリコール	3.	0
<b>企物制</b> →	4 0	q

#### のポリオキシエチレン (15) セチル

エーテル		1.	5
® 精製水	4	5.	0
⑨水素添加卵黄レシチン		6.	0
⑪ポリオキシエチレン(60)硬化			
ヒマシ油		٥.	5
Φ ミコナソール		2.	0
② 精製水	2	3,	5

成分のミコナソール ⑨⑩を成分⑫に溶解し

合計 100.0

超音波をかけてリポソームを顕製する。

成分①~⑦を80℃に加熱溶解後、予め85℃に加熱溶解した成分®を加え乳化し、30℃迄冷却する。これに成分®~⑫で調製したリポソームを添加し、撹拌混合するとクリームが得られる。

### [発明の効果]

本発明の効果は、抗真菌剤をリポソーム化し主剤として配合することにより、皮膚の局所治療の際、主剤の経皮吸収を高め、皮膚の表皮、真皮に貯留し、優れた薬効を示す抗真菌外用製剤である。

⑤水素添加卵黄リン脂質	3.	5
⑥ コレステロール	0.	1
<b>の</b> シッカニン	0.	5
® イソプロピルアルコール	1 4.	0
9 箱製水	2 4.	0

成分⑤のをエーテルに溶解させたものをナス型フラスコにいれ、エバボレーターによりエーテルを留去する。これに成分⑤を加え60℃で撹拌する。次に成分⑥⑥を溶解し、30℃まで冷却してリボソームを調製した。成分⑥~⑤を撹拌溶解後、成分⑥及び成分⑤~⑤で調製したリボソームを加え、撹拌混合して液剤を得る。

## 実施例~4 クリーム

Φ スクワラン .	7.	0
②ミリスチン酸オクチルドデシル	5.	0
③ サラシミツロウ	3.	0
④ 流動 パラフィン	2.	0
<b>⑤ クリセリン</b>	2.	0
⑥ソルピタンモノオレエート	2.	5

次に、本発明の効果について動物実験、濃度分 布試験、臨床試験及び培養試験の結果を示す。

# (動物実験)

実施例-1のクリーム及び下記の比較例-1のクリームについて各20匹ずつ2目前に毛を刈り取ったモルモット背部10×10cmに、皮膚糸状菌であるTrichophyton Rubrum の懸濁液0.5mlを緩和に塗擦し感染させた。この懸濁液は、感染24時間前に吸光度0.4を示す真菌懸濁液は、感染24時間前に吸光度0.4を示す真菌懸濁液と、Nervina nutrient brothを2:1の割合で混合させて顕製し、28℃でインキュペートしたものである。治療は感染後第3日目から1日1回7日間、実施例-1及び比較例-1のクリームを1の感染部位に投与し、感染部の状態の変化について目視にて観察した。その結果を表 1に示す。

比較例~1 クリーム

実施例-1のクリームより、 成分のをリポソーム化せずそのまま配合して実施例-1と同様にクリームを顕製した。

表 1の結果より、抗真菌剤トルナフタートをリポソーム化して配合したクリームは、皮膚糸状菌であるTrichophyton Rubrumに対し良好な治癒効果を示し、抗真菌外用製剤として有効なことが分かる。また、実施例-2、3、4においても同様な結果を得た。

**迎** 1 動物実験結果

		実施例-1	比較例-1
匹	数	2 0	2 0
若	効	1 5	1 0
有	効	4	6
やや有	効	1	2
無	効	0	. 2
有効	網	19/20=9 5 %	16/20=8 0 %

表 2 組織內濃度分布

部	位	実施例- 2	比較例-2
	,	減度 ncg/cn <sup>3</sup>	濃度 mcg/em <sup>2</sup>
表皮	角質層	7 0 ~ 1 2 0	30~80
	有層	30~60	3 ~ 6
真皮	乳頭層	40~60	1 ~ 2
	網状態	20~30	0.1~0.5
皮下和	日級	< 1 0	< 0. 1

# (臨床試験)

臨床試験に当たっては、ボランティアを募り、この中で白癬症にかかっており、何れも検鏡で菌腸性の人 48名を対象とし、足白癬に限定した。 実施例-3及び下記の比較例-3の液剤について、 1日2回適量を感染部位に投与し、観察期間は2

#### (政度分布試験)

実施例-2 及び下記の比較例-2 の被剤について 1 °Cで標識したクロトリマゾールを用い、皮膚透過性、濃度分布及び経皮吸収について、毛を刈り取ったラットの背部 5 × 1 0 c ㎡に、 0. 5 m 1 を強布し、 1 2 時間作用させた後の濃度分布をオートラジオグラフィーにて測定した結果を表2 に示す。

#### 比較例-2

実施例-2より成分③に、成分④⑤を溶解させ、 リポソーム化せず、成分①②⑥にそのまま配合し て実施例-2と同様に顕製した。

・ 我 2 の結果より、 抗真菌剤クロトリマソールをリボソーム化し配合した液剤は、 経皮吸収性に優れ、皮膚の表皮、 異皮にまで遠し、 表在性真菌症だけでなく深在性真菌症にも有効なことが分かる。 また、 実施例 - 1、 3、 4 も同様に良好な結果を得た。

以下氽白

比較例-3

実施例-3の液剤より成分のをリポソーム化せず、 そのまま配合して実施例-3と同様に液剤を調製 した。

表 3、4の結果より抗真関剤シッカニンをリポソーム化し配合することにより、足白癬に対して優れた治療効果を示し、副作用も少ないことが分かる。また、実施例-1、2、4についても同様に良好な結果を示した。

以下汆白

表 3 効果判定

	実施 例 - 3	比較例-3
症例	2 5	2 3
著 効	1 4	6
有 効	7	8
やや有効	4	6
無効	0	3
有効率	21/25=8 4 %	14/23=6 1 %

以下余白

表 4 副作用

		·	
		実施例-3	比較例-3
	庭 例	2 5	2 3
	副作用例数	1	6
副作	刺激感	0	2
用の	発 赤	1	2
租類	掻痒感	0	1
<b>X</b> A	皮膚炎	0	1

## (培養試験)

実施例-4のクリーム及び下記の比較例-4の クリームについて各10羽ずつ1日前に毛を刈り

取ったウサギ背部 1 0 × 2 0 c m \* に、 カンジタ 菌である Candida albicana を 1 m 1 当 り 1 ~ 3 × 1 0 。 個 含む溶 液 2 m 1 を 強 布 し 感染 さ せた。 治 療は 感 染 後 第 2 日 日 か ら 1 日 2 回 1 0 日 間、 実施 例 - 4 及び比較 例 - 4 の ク リ - ム 2 g を 感 染 部位 に 投 与 し た。 そ の後、 皮膚 を 刷 雕 し 要 皮組織 及び 実 皮組織 の 一部 を 培 養 し 菌の 検 出 を 試 み た。 培 疾 検 は、 3 日、 5 日、 7 日、 1 4 日、 及び 2 8 日 目 (培養日数)に それ ぞれ 判定した。

Candida albicanaの菌を認めた匹数を表 5 に示した。

比較例-4 クリーム

実施例-4のクリームより成分のをリポソーム化せず配合して、 実施例-4と同様にクリームを関製した。

表 5 の結果より、 抗真菌剤ミコナソールをリポソーム化して配合することにより、 皮膚中のカンジタ菌の検出も少なく、 良好な治療効果を示すことが分かる。また、実施例-1、 2、 3 においても同様な結果を得た。

衷 5 培養試驗結果

	実施例 - 4		比較例-4	
	表 皮	真 皮	表 皮	真 皮
3 日 目	o	0	0	0
5 日 目	0	0	2	2
7 日 目	0	1	2	3
14日日	1	1	3	3
28日 目	1	2	4	4

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
·			

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.